

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets

Bescheinigung

Certificate

Attestation 1

REC'D 1 5 JUN 2004

WIPO PCT

Die angehefteten Unterlagen stimmen mit der ursprünglich eingereichten Fassung der auf dem nächsten Blatt bezeichneten europäischen Patentanmeldung überein.

The attached documents are exact copies of the European patent application described on the following page, as originally filed.

Les documents fixés à cette attestation sont conformes à la version initialement déposée de la demande de brevet européen spécifiée à la page suivante.

Patentanmeldung Nr. Patent application No. Demande de brevet nº

03405329.8

EPO - DG 1

-4. 05. 2004

(51)

PRIORITY

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

Der Präsident des Europäischen Patentamts; Im Auftrag

For the President of the European Patent Office

Le Président de l'Office européen des brevets p.o.

R C van Dijk

BEST AVAILABLE COPY



European Patent Office

Office européen des brevets



Anmeldung Nr:

Application no.:

03405329.8

Demande no:

Anmeldetag:

Date of filing: 12.05.03

Date de dépôt:

Anmelder/Applicant(s)/Demandeur(s):

Ciba Specialty Chemicals Holding Inc. Klybeckstrasse 141 4057 Basel SUISSE

Bezeichnung der Erfindung/Title of the invention/Titre de l'invention: (Falls die Bezeichnung der Erfindung nicht angegeben ist, siehe Beschreibung. If no title is shown please refer to the description. Si aucun titre n'est indiqué se referer à la description.)

Bismuthaltige Pigment-Festlösungen

In Anspruch genommene Prioriät(en) / Priority(ies) claimed /Priorité(s) revendiquée(s)
Staat/Tag/Aktenzeichen/State/Date/File no./Pays/Date/Numéro de dépôt:

Internationale Patentklassifikation/International Patent Classification/Classification internationale des brevets:

C09B/

Am Anmeldetag benannte Vertragstaaten/Contracting states designated at date of filing/Etats contractants désignées lors du dépôt:

AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR HU IE IT LU MC NL PT RO SE SI SK TR LI

5

15

20

Die Erfindung betrifft neue Farbmittel auf der Basis von Bismutoxyhalogenid und Bismutoxycarboxylaten, Bismutoxyenolaten oder Bismutoxysulfonaten und deren Verwendung als Pigmente und Beschichtungsmitteln. Bevorzugt handelt es sich dabei um Festlösungen, besonders bevorzugt um Festlösungen hauptsächlich im tetragonalen Kristallgitter von Bismutoxyhalogenid.

Bismutoxyhalogenide sind als Farbmittel bekannt, beispielsweise aus US-4,252,570 als Festlösungen gemischter Halogenide. Durch mehrstufige Kombination mit zuvor hergestelltem Bismutvanadat und gegebenenfalls nachträglich angebrachter

Schutzschicht werden gemäss EP-A-1 101 801 hellgelb bis orangestichige Pigmente mit laut Offenbarung ausgezeichneten Echtheiten erhalten. Farbstärke, Farbsättigung und Hitzestabilität lassen jedoch immer noch zu wünschen übrig.

Andererseits sind aus US-2,492,710 basische Bismut-p-amino-benzoate für medizinische Injektionen sowie aus US-2,560,160 Bismutcarboxylate als Verarbeitungsstabilisatoren für Vinylchlorid und Vinylidenchloripolymere bekannt.

Es wurde überraschend gefunden, dass man Farbmittel mit verbesserten Eigenschaften bekommt, wenn man Bismutoxyjodid in Gegenwart von kohlenstoffhaltigen Anionen fällt. Diese Farbmittel weisen insbesondere eine höhere Transparenz, höhere Farbstärke und bessere Dispersibilität sowie Dispersionsstabilität auf, als bisherige vergleichbare Farbmittel. Die Echtheiten sind ausgezeichnet, insbesondere die geringe Migration sowie die Licht- und Wetterstabilität. Eine zusätzliche Beschichtung ist möglich aber nicht notwendig.

Die Erfindung betrifft daher ein Festkörper der Formel BiOI \cdot (BiOX), \cdot (BiOL), worin X für Cl, Br, F oder ein Gemisch (Br), (Cl), (F), $\times \frac{1}{m+n+o}$,

25 L für CN, NC, NCO, NCS, O-Z, S-Z oder ein Gemisch mehrerer unterschiedlicher CN, NC, NCO, NCS, O-Z und/oder S-Z, Z für COR₁, COOR₁, CONR₁R₂, CN, CSR₁, COSR₁, CSOR₁, SO₂R₁, $\stackrel{R_3}{\underset{R_1}{\bowtie}}$ oder für unsubstituiertes oder mit Halogen, NO₂, CN, NR₃R₄, NR₃R₄R₅, NR₅COR₃, NR₅CONR₃R₄, R₃, OR₃, SR₃, CHO, CR₅OR₃OR₄, COR₃, SO₂R₃, SO₃, SO₃R₃, SO₂NR₃R₄, COO⁻, COOR₃, CONR₃R₄, PO₃, PO(OR₃)(OR₄), SiR₅R₆R₇, OSiR₅R₆R₇, oder SiOR₅OR₆OR₇ einfach oder mehrfach substituiertes C₆-C₂₄Aryl oder C₄-C₂₄Heteroaryl steht;

j eine Zahl von 0 bis 4, bevorzugt von 0,5 bis 1,2, und k eine Zahl von 0,005 bis 3, bevorzugt von 0,05 bis 2, besonders bevorzugt von 0,1 bis 1;

m, n und o je eine Zahl von 0 bis 10⁶, jedoch m, n und o nicht alle gleichzeitig 0, 10 bevorzugt m 10⁶ und n und o von 0 bis 10⁵, besonders bevorzugt n von 0 bis 10⁴ und o von 0 bis 10²; wobei

R₁ für unsubstituiertes oder mit Halogen, NO₂, CN, NR₃R₄, NR₃R₄R₅⁺, NR₅COR₃, NR₅CONR₃R₄, OR₃, SR₃, OBiO, SBiO, COO⁻, COOH, COOR₃, CHO, CR₅OR₃OR₄, COR₃, SO₂R₃, SO₃⁻, SO₃H, SO₃R₃ oder OSiR₅R₆R, einfach oder mehrfach substituiertes

15 C₃-C₂₄Alkyl, C₃-C₂₄Alkenyl, C₃-C₂₄Alkinyl, C₃-C₂₄Cycloalkyl, C₃-C₂₄Cycloalkenyl oder C₃-C₁₂Heterocycloalkyl oder für unsubstituiertes oder mit Halogen, NO₂, CN, NR₃R₄, NR₃R₄R₅⁺, NR₅COR₃, NR₅CONR₃R₄, R₃, OR₃, SR₃, CHO, CR₅OR₃OR₄, COR₃, SO₂R₃, SO₃⁻, SO₃R₄, SO₂NR₃R₄, COO⁻, COOR₃, CONR₃R₄, PO₃⁻, PO(OR₃)(OR₄), SiR₅R₆R₇, OSiR₅R₆R₇, oder SiOR₅OR₆OR₇ einfach oder mehrfach substituiertes C₆-C₂₄Aryl, C₇-C₂₄Aralkyl,

20 C₈-C₂₄Aralkylen oder C₄-C₂₄Heteroaryl steht;

5

R₂ unabhängig von R₁ für Wasserstoff oder R₁, wobei R₁ und R₂ gegebenenfalls über eine Direktbindung oder eine Brücke -O-, -S- oder -NC₁-C₃Alkyl- miteinander verbunden sein können, so dass zusammen ein fünf- oder sechsgliedriger Ring gebildet wird;

R₃ und R₄ unabhängig voneinander für Wasserstoff, CN, OR₅, COO⁻, COOH, COOR₅, CONR₅R₆, COR₅, SO₂R₅, SO₃⁻, SO₃H, SO₃R₅ oder OSiR₅R₆R₇, oder für unsubstituiertes oder

mit Halogen, NO₂, CN, NR₃R₆, NR₅R₆R₇, NR₅COR₇, NR₅CONR₆R₇, OR₅, SR₅, COO⁻, COOH, COOR₅, CHO, CR₅OR₆OR₇, COR₅, SO₂R₅, SO₃⁻, SO₃H, SO₃R₅ oder OSiR₅R₆R₇ einfach oder mehrfach substituiertes C₁-C₂₄Alkyl, C₂-C₂₄Alkenyl, C₂-C₂₄Alkinyl, C₃-C₂₄Cycloalkyl, C₃-C₂₄Cycloalkenyl oder C₃-C₁₂Heterocycloalkyl, oder für unsubstituiertes oder mit Halogen, NO₂, CN, NR₅R₆, NR₅COR₆, NR₅CONR₆R₇, R₅, OR₅, SR₅, CHO, CR₅OR₆OR₇, COR₅, SO₂R₅, SO₃⁻, SO₂NR₅R₆, COO⁻, COOR₇, CONR₅R₆, PO₃⁻, PO(OR₅)(OR₆), SiR₅R₆R₇, OSiR₅R₆R₇ oder SiOR₅OR₆OR₇ einfach oder mehrfach substituiertes C₇-C₁₈Aralkyl, C₆-C₁₄Aryl oder C₅-C₁₃Heteroaryl stehen,

oder NR₃R₄ einen fünf- oder sechsgliedrigen, gegebenenfalls einen weiteren N oder O10 Atom enthaltenden Heterozyklus bedeuten, welcher einfach oder mehrfach mit
C₁-C₈Alkyl substituiert sein kann; und

 R_s , R_s und R_r unabhängig voneinander für Wasserstoff, C_1 - C_{20} Alkyl, C_2 - C_{20} Alkenyl, C_2 - C_{20} Alkinyl, C_7 - C_{18} Aralkyl C_6 - C_{14} Aryl oder C_5 - C_{13} Heteroaryl stehen, wobei R_s und R_6 und/oder R_6 und R_7 gegebenenfalls über eine Direktbindung oder eine Brücke -O-, -S-oder -NC₁- C_8 Alkyl- miteinander verbunden sein können, so dass zusammen ein fünfoder sechsgliedriger Ring gebildet wird.

15

25

Z steht bevorzugt für CN, COR, $R_3 R_4$ oder für unsubstituiertes oder substituiertes R_1 oder für unsubstituiertes oder substituiertes C_6 - C_{24} Aryl, besonders bevorzugt für COR,

 R_1 steht bevorzugt für unsubstituiertes oder substituiertes C_3 - C_{24} Alkyl, C_3 - C_{24} Alkenyl, C_6 - C_{24} Aryl oder C_8 - C_{24} Aralkylen;

 R_3 und R_4 stehen bevorzugt unabhängig voneinander für Wasserstoff, CN, OR₅, COOR₅, CONR₅R₆ oder COR₅, oder für unsubstituiertes oder substituiertes C_1 - C_{24} Alkyl, C_7 - C_{18} Aralkyl oder C_6 - C_{14} Aryl; oder NR₃R₄ bedeutet einen fünf- oder sechsgliedrigen, gegebenenfalls einen weiteren N oder O-Atom enthaltenden Heterozyklus, welcher einfach oder mehrfach mit C_1 - C_8 Alkyl substituiert sein kann.

 R_s , R_6 und R_7 , stehen bevorzugt unabhängig voneinander für Wasserstoff, C_1 - C_{20} Alkyl, C_2 - C_{20} Alkenyl, C_2 - C_{20} Alkinyl oder C_7 - C_{18} Aralkyl, wobei R_5 und R_6 und/oder R_6 und R_7 gegebenenfalls über eine Direktbindung oder eine Brücke -O-, -S- oder -NC₁- C_8 Alkylmiteinander verbunden sein können, so dass zusammen ein fünf- oder sechsgliedriger Ring gebildet wird. R_5 , R_6 und R_7 , können gegebenenfalls selbst substituiert sein.

Die Summe j+k ist bevorzugt von 0,1 bis 3, besonders bevorzugt von 0,2 bis 1,5.

5

Falls L ein Gemisch ist, so handelt es sich zweckmässig um ein Gemisch von 2 bis 1000 Komponenten, gegebenenfalls auch in Form von Isomeren und/oder Homologengemische, bevorzugt um ein Gemisch von 2 bis 20 Komponenten.

10 Ist ein Rest mehrfach substituiert, so kann die Anzahl desser Substituenten beispielsweise zwei, drei, vier oder von fünf bis zehn sein, wobei diese Substituenten alle gleich, teilweise gleich und teilweise unterschiedlich, oder alle unterschiedlich sein können.

Bei Z-R₁ kann es sich zum Beispiel um Pivaloyl, Lauroyl, Stearoyl, Oxalyl, Malonyl, Succinyl,, Glutaryl, Pimeloyl, Sebazoyl, Acryloyl, Propioloyl, Crotonoyl, Oleyl, Maleoyl, Fumaroyl, Citraconoyl, Benzoyl, Phthaloyl, Cynnamoyl, Nicotinoyl, Salicyloyl, Anisoyl, Vanilloyl oder Veratroyl handeln, wobei R₁ auch Alanyl, Arginyl, Glycyl, Leucyl, Lysyl, Phenylalanyl, Prolyl, Sarcosyl, Seryl, Valyl oder das Radikal einer anderen Aminosäure wie γ-Aminobuttersäure, auch ein Citronat- oder Tartratradikal sein kann. Besonders bevorzugt steht R₁ für mit einer, zwei oder drei Resten ausgewählt aus der Gruppe
bestehens aus OR₃, NR₃R₄ und NO₂ substituiertes C₆-C₂₄Aryl oder Cォ-C₂₄Aralkylen, ganz besonders bevorzugt mit einer oder zwei solche Gruppen ortho- oder para- substituiertes C₆-C₂₄Aryl, wobei R₃ bevorzugt H oder CH₃ ist.

Die erfindungsgemässen Festkörper sind bevorzugt kristallin, besonders bevorzugt mit tetragonaler Symmetrieklasse. In der Regel ist das Röntgenstreuungsdiagramm von demjenigen eines physikalischen Gemisches der Einzelkomponenten BiOI, BiOX und BiOL unterschiedlich. Ganz besonders bevorzugt handelt es sich dabei um Festlösungen, insbesondere um Festlösungen hauptsächlich oder ausschliesslich im Kristallgitter von Bismuthalogenid. Darunter wird verstanden, dass die zwei intensivsten

Streuung im Röntgenpulverdiagramm im Bereich von 27 bis 32 20 (BiOBr) liegen. Falls ein Schmelzpunkt bestimmbar ist, liegt er zweckmässig oberhalb 200°C, bevorzugt oberhalb 300°C.

Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl kann geradkettig oder verzweigt sein. Alkenyl ist Alkyl,

welches ein- oder mehrfach ungesättigt ist, wobei zwei oder mehr Doppelbindungen
gegebenenfalls isoliert oder konjugiert sein können. Alkinyl ist Alkyl oder Alkenyl,
welches ein- oder mehrfach doppelt ungesättigt ist, wobei die Dreifachbindungen
gegebenenfalls isoliert oder unter sich oder mit Doppelbindungen konjugiert sein
können. Cycloalkyl oder Cycloalkenyl ist monozyclisches oder polyzyclisches Alkyl,
beziehungsweise Alkenyl.

C₁-C_{2*}Alkyl kann daher zum Beispiel Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sec.-Butyl, Isobutyl, tert.-Butyl, 2-Metyl-butyl, n-Pentyl, 2-Pentyl, 3-Pentyl, 2,2-Dimethylpropyl, n-Hexyl, Heptyl, n-Octyl, 1,1,3,3-Tetramethylbutyl, 2-Ethylhexyl, Nonyl, Decyl, Undecyl, Dodecyl, Tridecyl, Tetradecyl, Pentadecyl, Hexadecyl, Heptadecyl, Octadecyl, Nonadecyl, Eicosyl, Heneicosyl, Docosyl oder Tetracosyl bedeuten.

15

20

25

C₃-C₂₄Cycloalkyl kann daher zum Beispiel Cyclopropyl, Cyclopropyl-methyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclohexyl-methyl, Trimethylcyclohexyl, Thujyl, Norbornyl, Bornyl, Norcaryl, Caryl, Menthyl, Norpinyl, Pinyl, 1-Adamantyl, 2-Adamantyl, 5α-Gonyl oder 5ξ-Pregnyl bedeuten.

C₂-C₂₄Alkenyl ist zum Beispiel Vinyl, Allyl, 2-Propen-2-yl, 2-Buten-1-yl, 3-Buten-1-yl, 1,3-Butadien-2-yl, 2-Penten-1-yl, 3-Penten-2-yl, 2-Methyl-1-buten-3-yl, 2-Methyl-3-buten-2-yl, 3-Methyl-2-buten-1-yl, 1,4-Pentadien-3-yl, oder ein beliebiges Isomer von Hexenyl, Octenyl, Nonenyl, Decenyl, Dodecenyl, Tetradecenyl, Hexadecenyl, Octadecenyl, Eicosenyl, Heneicosenyl, Docosenyl, Tetracosenyl, Hexadienyl, Octadienyl, Nonadienyl, Decadienyl, Dodecadienyl, Tetradecadienyl, Hexadecadienyl, Octadecadienyl oder Eicosadienyl.

C₃-C₂₄Cycloalkenyl ist zum Beispiel 2-Cyclobuten-1-yl, 2-Cyclopenten-1-yl,

2-Cyclohexen-1-yl, 3-Cyclohexen-1-yl, 2,4-Cyclohexadien-1-yl, 1-p-Menthen-8-yl, 4(10)-Thujen-10-yl, 2-Norbornen-1-yl, 2,5-Norbornadien-1-yl, 7,7-Dimethyl-2,4-norcaradien-3-yl oder Camphenyl.

C₂-C₂₄Alkinyl ist zum Beispiel 1-Propin-3-yl, 1-Butin-4-yl, 1-Pentin-5-yl, 2-Methyl-3 butin-2-yl, 1,4-Pentadiin-3-yl, 1,3-Pentadiin-5-yl, 1-Hexin-6-yl, cis-3-Methyl-2 penten-4-in-1-yl, trans-3-Methyl-2-penten-4-in-1-yl, 1,3-Hexadiin-5-yl, 1-Octin-8-yl, 1-Nonin-9-yl, 1-Decin-10-yl oder 1-Tetracosin-24-yl.

5

C₇-C₂₄Aralkyl ist zum Beispiel Benzyl, 2-Benzyl-2-propyl, β-Phenyl-ethyl, 9-Fluorenyl, α,α-Dimethylbenzyl, ω-Phenyl-butyl, ω-Phenyl-octyl, ω-Phenyl-dodecyl oder 3-Methyl-10 5-(1',1',3',3'-tetramethyl-butyl)-benzyl. C₇-C₂₄Aralkyl kann darüberhinaus beispiels-weise auch 2,4,6-Tri-tert.-butyl-benzyl oder 1-(3,5-Dibenzyl-phenyl)-3-methyl-2-propyl bedeuten. Ist C₇-C₂₄Aralkyl substituiert, so können sowohl der Alkyl- als auch am Aryl-Teil der Aralkyl-Gruppe substituiert sein, wobei letztere Alternative bevorzugt ist.

C₆-C₂₄Aryl ist zum Beispiel Phenyl, Naphthyl, Biphenylyl, 2-Fluorenyl, Phenanthryl,
15 Anthracenyl oder Terphenylyl.

C₈-C₂₄Aralkylen ist zum Beispiel Styryl, Stilbenyl, Fulvenyl, 1,4-Divinylbenzolyl oder Dihydronaphthyl.

Halogen ist Chlor, Brom, Fluor oder Jod, bevorzugt Chlor oder Brom.

C₄-C₁₂Heteroaryl ist ein ungesättigtes oder aromatisches Radikal mit 4n+2 konjugierten
 π-Elektronen, beispielsweise 2-Thienyl, 2-Furyl, 1-Pyrazolyl, 2-Pyridyl, 2-Thiazolyl,
 2-Oxazolyl, 2-Imidazolyl, Isothiazolyl, Triazolyl oder ein beliebiges sonstiges, aus
 Thiophen-, Furan-, Pyridin, Thiazol, Oxazol, Imidazol, Isothiazol, Thiadiazol, Triazol,
 Pyridin- und Benzolringen bestehendes, unsubstituiertes oder mit 1 bis 6 Ethyl, Methyl,
 Ethylen und/oder Methylen substituiertes Ringsystem.

25 C₃-C₁₂Heterocycloalkyl ist ein ungesättigtes oder partiell ungesättigtes Ringsystem-radikal, beispielsweise ein Epoxid, Oxetan, Aziridin; Tetrazolyl, Pyrrolidyl, Piperidyl,

Pyperazinyl, Imidazolinyl, Pyrazolidinyl, Pyrazolinyl, Morpholinyl, Chinuclidinyl; oder ein anderes C₄-C₁₂Heteroaryl, welches ein- oder mehrfach hydriert ist.

5- bis 12-gliedrige Ringe sind beispielsweise Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl oder Cyclooctyl, bevorzugt Cyclopentyl und insbesondere Cyclohexyl.

Die erfindungsgemässen Festkörper der Formel BiOI · (BiOX)_i · (BiOL)_k können auf überraschend einfache Weise durch Fällung von BiOI und gegebenenfalls BiOX in Gegenwart von Anionen L⁻. Vorteilhaft muss man Keimbildung und Kristallwachstum nicht als separate Stufen durchführen, wie zum Beispiel in EP-A-1 101 801 offenbart. Das Produkt fällt zudem im Wesentlichen einheitlich aus, so dass eine physikalische und/oder chemische Nachbehandlung zur Erreichung der gewünschten Partikelgrösse und -morphologie möglich ist, was bei Composites nicht zutrifft.

Die erfindungsgemässen Festkörper der Formel BiOI · (BiOX)_I · (BiOL)_k können aber auch nach anderen für Festlösungen bekannten Methoden hergestellt werden, zum Beispiel durch gemeinsame Mahlung der Einzelkomponenten unter hoher Scherkraft, gegebenenfalls bei hoher Temperatur, hohem Druck und/oder Zusatz eines apolaren und bevorzugt polaren Lösungsmittel.

15

20

25

Die Erfindung betrifft daher auch ein Verfahren zur Herstellung eines Bismutoxyhalogenids durch Kombination von I⁻ und gegebenenfalls X⁻ mit einer Lösung von BiO⁺-Ionen in einem Lösemittel unter Bedingungen, so dass ein im Lösemittel unlöslicher Festkörper ausfällt, dadurch gekennzeichnet, dass L⁻ während der Ausfällung des Festkörpers im Lösemittel vorhanden ist und der ausfallende Festkörper der Formel BiOI · (BiOX)₁ · (BiOL)₂ ist.

Man kann alle einzelnen Zutaten auf einmal zugeben oder selbstverständlich auch laufend zudosieren, beispielsweise derart, dass die jeweilige Konzentrationen der Komponenten während der Ausfällung konstant bleiben.

Beim Lösemittel kann es sich um ein anorganisches oder organisches Lösemittel handeln, beispielsweise Alkohole, wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol, n-Buta-

nol, Isobutanol, tert.-Butanol, Hexanol oder Glycerin, Glykole, wie Ethylenglykol, , Propylenglykol, Diethylenglykol oder Triethylenglykol, Glykoläther, wie Methylglykol, Ethylglykol, Propylglykol oder Butyldiglykol, Aldehyde, wie Acetaldehyd, Ketone, wie Aceton oder Methylethylketon, Ameisensäure, Essigsäure oder Gemische der Alkohole, Glykole, Glykoläther, Aldehyde und Ketone mit Wasser, oder wässrige Lösungen von Ameisen- und Essigsäure. Üblicherweise verwendet man Wasser oder ein wässriger Lösemittel, beispielsweise wässrige Essigsäure. Die Menge Wasser im Lösemittel beträgt bevorzugt von 1 bis 2000 g, besonders bevorzugt von 5 bis 500 g, ganz besonders bevorzugt von 20 bis 200 g, bezogen auf 1 g Bismut.

Das erfindungsgemässe Verfahren wird bevorzugt bei einem pH-Wert von 1 bis 9 durchgeführt. Es kann in Gegenwart von weiteren Komponenten durchgeführt werden, beispielsweise Puffersubstanzen, Dispergatoren, Kristallwachstumsinhibitoren, Rheologieverbesserer und Binde- oder andere Hilfsmittel, oder eines zu beschichtenden Substrates.

15

20

25

30

5

Gegebenenfalls bevorzugte zusätzliche Komponenten sind übliche oberflächenaktive Hilfsmittel, wie zum Beispiel Stearin-, Öl-, Benzoe-, Aminobenzoe-, Salicyl-, Abietin-säure und deren Gemische, zum Beispiel Kolophonium, sowie insbesondere deren Alkali-, Erdalkali- oder Ammoniumsalze und handelsübliche modifizierte, zum Beispiel partiell hydrierte natürliche Produkte wie Staybelite® Harze. Hierbei lässt sich die Partikelgrössenverteilung und Oberflächenbeschaffenheit variieren. Die Zusätze werden allgemein in geringen Mengen eingesetzt, zum Beispiel 0,01 bis 20 Gew.-%, bevorzugt von 0,1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das erfindungsgemässe Pigment oder die erfindungsgemässe Beschichtung. Je nach seiner Zielvorgabe wird der Fachmann selbstverständlich weitere ihm vertraute zusätzliche Komponenten gemäss ihrer ihm bekannter Wirkung ausprobieren oder auswählen.

In einer besonderen Ausführungsform des erfindungsgemässen Verfahrens wird die Ausfällung in Gegenwart von Pigmenten durchgeführt, beispielsweise organische, anorganische oder Effekt-Pigmente. Anstelle von Effektpigmenten kann man auch deren Vorstufen verwenden, beispielsweise Glimmer oder Titanoxid-Plättchen.

Organische oder anorganische Pigmente, welche mit dem erfindungsgemässen Verfahren beschichtet werden können, sind beispielsweise aus der 1-Amino-anthrachinon-, Anthanthron-, Anthrapyrimidin-, Azo-, Azomethin-, Chinacridon-, Chinacridonchinon-, Chinophthalon-, Dioxazin-, Diketopyrrolopyrrol-, Flavanthron-, Indanthron-, Isoindolinon-, Isoindolinon-, Isoviolanthron-, Perinon-, Perylen-, Phthalocyanin-, Pyranthron- oder Thioindigo-Reihe, gegebenenfalls auch als Metall-komplexe oder -lacke. Bei den Azos kann es sich beispielsweise um Mono- oder Disazopigmente aller bekannten Unterklassen handeln, erhältlich zum Beispiel durch Kupplung, Kondensation oder Verlackung.

Solche Pigmente sind zum Beispiel Colour Index Pigment Gelb 3, 12, 13, 14, 17, 24, 34, 42, 53, 62, 74, 83, 93, 95, 108, 109, 110, 111, 119, 123, 128, 129, 139, 147, 150, 164, 168, 173, 174, 184, 188, 191, 191:1, 191:2, 193, 199, Pigment Orange 5, 13, 16, 34, 40, 43, 48, 49, 51, 61, 64, 71, 73, Pigment Rot 2, 4, 5, 23, 48:1, 48:2, 48:3, 48:4, 52:2, 53:1, 57, 57:1, 88, 89, 101, 104, 112, 122, 144, 146, 149, 166, 168, 177, 178, 179, 181, 184, 190, 192, 194, 202, 204, 206, 207, 209, 214, 216, 220, 221, 222, 224, 226, 254, 255, 262, 264, 270, 272, Pigment Braun 23, 24, 33, 42, 43, 44, Pigment Violett 19, 23, 29, 31, 37, 42, Pigment Blau 15, 15:1, 15:2, 15:3, 15:4, 15:6, 16, 28, 29, 60, 64, 66, Pigment Grün 7, 17, 36, 37, 50, Pigment Weiss 6, Pigment Schwarz 7, 12, 27, 30, 31, 32, Küpen Rot 74, 3,6-Di(3'-cyano-phenyl)-2,5-dihydro-pyrrolo[3,4-c]pyrrol-1,4-dion oder 3-Phenyl-6-(4'-tert-butyl-phenyl)-2,5-dihydro-pyrrolo[3,4-c]pyrrol-1,4-dion.

Effektpigmente verschiedenster Art sind wohlbekannt, beispielsweise metallisch reflektierende, irisierende, goniochromatische oder holographische Effektpigmente. Es handelt sich dabei zum Beispiel um plättchenförmige Pigmente, Metallflocken, natürliche oder synthetische Glimmer, welche zusätzlich mit Dielektrika hoher Refraktion (zum Beispiel Metalloxide) beschichtet sein können, weitere Sandwiches mehrerer Schichte unterschiedlicher Refraktion (nicht nur Schichtsilikate), ferner cholesterische flüssigkristalline Mesophasen (dichroitische flüssigkristalline Polymere), Raleigh oder Mie Partikeln, deren Effekte auf metallischem Glanz, Streuung und/oder Interferenzeffekte basieren, gegebenenfalls zusätzlich mit selektiver oder unselektiver Lichtabsorption kombinert.

Meist zeichnen sich Effektpigmente und deren Vorstufen durch zwei im wesentlichen flachen und parallelen Flächen aus, wobei das Verhältnis von Länge zu Höhe mindestens 5:1, das Verhältnis von Breite zu Höhe mindestens 3:1, und das Verhältnis von Länge zu Höhe mindestens 5:1 betragen, bevorzugt das Verhältnis von Länge zu Höhe mindestens 10:1, das Verhältnis von Breite zu Höhe mindestens 5:1, und das Verhältnis von Länge zu Breite höchstens 3:1, besonders bevorzugt das Verhältnis von Länge zu Höhe mindestens 10:1, und das Verhältnis von Länge zu Breite höchstens 2:1. Bei der Trocknung einer mit Effektpigmenten lackierten Oberfläche richten sich die Effektpigmentteilchen innerhalb der Lackierung weitgehend parallel zur Oberfäche, so dass die von einer fixen weissen Lichtquelle beleuchtete, farbige Lackoberfläche je nach Ansichtswinkel und Beschaffenheit des Effektpigments verschiedene Farben und/oder Helligkeit aufweisen kann.

5

10

15

20

Die Erfindung betrifft daher insbesondere Plättchen einer Länge von 2 μm bis 5 mm, Breite von 2 μm bis 2 mm und Dicke von 50 nm bis 1,5 μm, wobei das Verhältnis von Länge zu Höhe mindestens 5:1, das Verhältnis von Breite zu Höhe mindestens 3:1, und das Verhältnis von Länge zu Breite höchstens 5:1 betragen, dadurch gekennzeichnet, dass sie mit einem Festkörper der Formel BiOI · (BiOX)_j · (BiOL)_k beschichtet sind. Die Menge Festkörper der Formel BiOI · (BiOX)_j · (BiOL)_k beträgt zweckmässig von 1 bis 1000 Gew.-%, bevorzugt von 5 bis 500 Gew.-%, besonders bevorzugt von 10 bis 200 Gew.-%, bezogen auf die beschichteten Plättchen.

Bevorzugte Effektpigmente sind Metallflocken zum Beispiel aus Aluminium, Chrom, Nickel, Gold, Silber, Titan, Tantal, Zirkon, Hastelloy®, Stahl oder Bronze, Perlmutterpigmente, zum Beispiel unbeschichtete oder beschichtete Glimmer wie Chromaflair®, Colorstream®, Variochrom® und Xirallic® Typen, Interferenzpigmente, wie Flonac®, Florapearl®, Iriodin® oder Mearlin® Typen, sowie plättchenförmige Pigmente, wie Graphit, Molybdändisulfid, Bleihydroxycarbonat, Eisenoxid oder organische Pigmente, zum Beispiel der Chinacridon-, Diketopyrrolopyrrol-, Perylen- oder Phthalocyaninklasse, wie 2,9-Dichlorchinacridon, Carbazolviolett oder gegebenenfalls halogeniertes Kupferphthalocyanin. Besonders bevorzugt sind Metallflocken sowie plättchenförmige Partikel, deren Oberfläche (zum Beispiel die oberste Beschichtung) aus einem anorganischen Oxid besteht. Überraschenderweise ist die Haftung auf

unterschiedlichsten Substraten ausgezeichnet, wobei hervorragende Lichtechtheiten erhalten werden.

Die Erfindung betrifft daher auch ein Verfahren zur Beschichtung von Partikeln mit Bismutoxyhalogenid durch Kombination von I⁻ und gegebenenfalls X⁻ mit einer Lösung von BiO⁺-lonen in einem Lösemittel unter Bedingungen, so dass ein im Lösemittel unlöslicher Festkörper ausfällt, dadurch gekennzeichnet, dass L⁻ während der Ausfällung des Festkörpers im Lösemittel vorhanden ist und die Partikeln mit einem Festkörper der Formel BiOI · (BiOX)_j · (BiOL)_k beschichtet werden.

In der einfachsten Ausführungsform werden die zu beschichtenden Partikel einfach im
Ausfällungsmedium zum Beispiel durch Rühren oder Ultraschall suspendiert. Grossflächige Substrate können in Kontakt mit dem bewegten Ausfällungsmedium gehalten
werden. Dies kann bevor oder sogar während der Ausfällung der erfindungsgemässen
Festkörper geschehen, bevorzugt vor oder in der ersten Phase der Ausfällung, bespielsweise im ersten Drittel oder bis zur quantitativen Häfte der Ausfällung. Es ist aber auch
möglich, die erfindungsgemässe Beschichtung im Anschluss an der Herstellung der zu
beschichtenden Partikeln (zum Beispiel im Sol/Gel-Verfahren durchzuführen, wobei auf
eine Zwischenisolierung verzichtet und falls erwünscht im gleichen Gefäss weitergefahren werden kann. Dies ermöglicht auch die Beschichtung von Nanopartikeln.

Werden die zu beschichtende Partikeln *in situ* erzeugt, so werden beispielsweise
20 entsprechend geeignete lösliche Vorstufen von SiO₂, TiO₂ oder ZrO₂, wie Na-SilikatLösung, Na₂Si₃O₇, Si(OAlkyl)₄, TiBr₄, ZrO(NO₃)₂ usw. vorgelegt oder gegebenenfalls
nach Start der Ausfällung zugefügt, wobei durch Hydrolyse die entsprechenden Oxide
gebildet werden. Geeignetenfalls wird eine alkalische Natriumsilikat–Lösung in der
zum Beispiel Acetat-gepufferten Lösung der Halogenide (Nal, KBr) und Anionen
25 (Carboxylat, OCN⁻) vorgelegt, die TiBr₄- beziehungsweise ZrO(NO₃)₂-Lösung
entsprechend in der essigsauren Lösung von Bi(NO₃)₃. Bei Mischung der
entsprechenden Lösungen tritt infolge von Hydrolyse die Bildung der feinteiligen
Oxide ein, welche zusammen mit dem ausfallenden erfindungsgemässen Festkörper
ein Farbpigment ergeben. Die metalloxidischen Zusätze werden bevorzugt in geringen

Mengen eingesetzt, zum Beispiel 0,01 bis 30 Gew.-%, bevorzugt von 0,1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtpigment.

5

10

15

20

Die derart erhaltenen Pigmente zeichnen sich insbesondere durch Feinheit (Farbstärke) und Beständigkeit (Licht- und Wetterechtheit) aus. Sie können einzeln oder in Gemisch mit beliebigen anderen Pigmenten oder Effektpigmenten (zum Beispiel den zuvor offenbarten) verwendet werden, beispielsweise in Form von physikalischen Gemischen ("blends"). Für physikalische Gemische ist es unerheblich, ob die Pigmente feucht, trocken oder vorsuspendiert miteinander vermengt werden, zum Beispiel durch Mischung, Trocken- oder Nassmahlung, Granulierung, Extrudierung, Formulierung, Dispersion, Aufwirbelung oder Turmtrocknung.

Die erfindungsgemässen Pigmente sind für alle übliche Zwecke verwendbar, beispiels-weise zur Färbung von Polymeren in der Masse, Lacken (inklusive Effektlacke, auch für den Automobilbereich) und Druckfarben, oder auch zum Beispiel für Anwendungen in der Kosmetik. Diese Anwendungen sind aus Handbüchern bekannt, zum Beispiel "Industrielle Organische Pigmente" (W. Herbst + K. Hunger, VCH Weinheim / New York, laufend neue Ausgaben in Deutsch und Englisch).

Es hat sich aber herausgestellt, dass die erfindungsgemässe Pigmente oftmals für Anwendungen in Erwägung gezogen werden können, worin bisher erhältliche Pigmente oder Effektpigmente nicht ganz befriedigten. Dem Fachmann seien hier ausdrücklich entsprechende Versuche empfohlen.

Die erfindungsgemässen Pigmente und Beschichtungen weisen gelbe, orange oder rötliche Farben auf und können vorzüglich zum Pigmentieren von hochmolekularem organischem Material verwendet werden. Sie eignen sich auch besonders gut zur Kombination mit üblichen Weiss-, Schwarz- oder Buntpigmenten, insbesondere mit organischen Pigmenten wie zum Beispiel Diketopyrrolopyrrole, Chinacridone, Dioxazine, Perylene oder Phthalocyanine, sowie mit Effektpigmenten ähnlicher oder unterschiedlicher Farbe. Besonders interessante Kombinationseffekte ergeben sich in Analogie beispielsweise zu EP 0 388 932 oder EP 0 402 943, wenn die Farbe des transparenten Pigments und diejenige des Effektpigments komplementär sind.

In Gemischen beträgt das Verhältnis von erfindungsgemässes Pigment zu andere Pigmente zweckmässig von 1:1000 bis 1000:1, bevorzugt von 1:100 bis 100:1, besonders bevorzugt von 1:10 bis 10:1.

Das hochmolekulare organische Material, zur Pigmentierung dessen die erfindungsgemässen Pigmente oder Pigmentzusammensetzungen verwendet werden können, 5 kann natürlicher oder künstlicher Herkunft sein. Hochmolekulare organische Materialien weisen üblicherweise Molekulargewichte von zirka 10³ bis 108 g/mol oder noch mehr auf. Es kann sich zum Beispiel um Naturharze, trocknende Öle, Gummi oder Casein oder davon abgewandelte Naturstoffe, wie Chlorkautschuk, ölmodifizierte Alkydharze, Viscose, um Celluloseäther oder Ester, wie Ethylcellulose, Celluloseacetat, 10 Cellulosepropionat, Celluloseacetobutyrat oder Nitrocellulose handeln, insbesondere aber um vollsynthetische organische Polymere (Duroplaste und Thermoplaste), wie sie durch Polymerisation, Polykondensation oder Polyaddition erhalten werden. Aus der Klasse der Polymerisationsharze seien in erster Linie Polyolefine, wie Polyethylen, Polypropylen oder Polyisobutylen, ferner substituierte Polyolefine, wie Polymerisate aus 15 Vinylchlorid, Vinylacetat, Styrol, Acrylnitril, Acrylsäure- oder Methacrylsäureester oder Butadien, sowie Kopolymerisate der erwähnten Monomeren, wie insbesondere ABS oder EVA, genannt.

Aus der Reihe der Polyadditionsharze und Polykondensationsharze seien die

Kondensationsprodukte von Formaldehyd mit Phenolen, die sogenannten
Phenoplaste, und die Kondensationsprodukte von Formaldehyd mit Harnstoff,
Thioharnstoff und Melamin, die sogenannten Aminoplaste, die als Lackharze
verwendeten Polyester, und zwar sowohl gesättigte, wie zum Beispiel Alkydharze, als
auch ungesättigte, wie beispielsweise Maleinatharze, ferner die linearen Polyester und
Polyamide, Polyurethane oder Silikone genannt.

Die erwähnten hochmolekularen Verbindungen können einzeln oder in Gemischen, als plastische Massen oder Schmelzen vorliegen. Sie können auch in Form ihrer Monomeren oder im polymerisierten Zustand in gelöster Form als Filmbildner oder Bindemittel für Lacke oder Druckfarben vorliegen, wie zum Beispiel Leinölfirnis,

Nitrocellulose, Alkydharze, Melaminharze und Harnstoff-Formaldehydharze oder Acrylharze.

Je nach Verwendungszweck erweist es sich als vorteilhaft, die erfindungsgemässen Effektpigmente oder Effektpigmentzusammensetzungen als Toner oder in Form von Präparaten zu verwenden. Je nach Konditionierverfahren oder Applikationszweck kann 5 es von Vorteil sein, dem Effektpigment gewisse Mengen an texturverbessernden Mitteln vor oder nach dem Konditionierprozess zuzufügen, sofern diese keine negative Wirkung bei der Verwendung der Effektpigmente zur Färbung von hochmolekularen organischen Materialen, insbesondere Polyethylen, haben. Als solche kommen insbesondere Fettsäuren mit mindestens 18 C-Atomen, beispielsweise Stearin- oder 10 Behensäure, oder deren Amide oder Metallsalze, insbesondere Mg-Salze, sowie Weichmacher, Wachse, Harzsäuren, wie Abietinsäure, Kolophoniumseife, Alkylphenole oder aliphatische Alkohole, wie Stearylalkohol oder aliphatische 1,2-Dihydroxyverbindungen mit 8 bis 22 C-Atomen, wie 1,2-Dodecandiol, ferner modifizierte Kolophoniummaleinatharze oder Fumarsäurekolophoniumharze in Betracht. Die 15 texturverbessernden Mittel werden vorzugsweise in Mengen von 0,1 bis 30 Gew.-%, insbesondere 2 bis 15 Gew.-%, bezogen auf das Endprodukt, zugesetzt.

Die erfindungsgemässen Effektpigmente können in beliebiger färberisch wirksamer Menge dem zu pigmentierenden hochmolekularen organischen Material zugesetzt werden. Zweckmässig ist eine pigmentierte Stoffzusammensetzung, enthaltend ein hochmolekulares organisches Material und von 0,01 bis 80 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 30 Gew.-%, bezogen auf das hochmolekulare organische Material, eines erfindungsgemässen Pigments. Vielfach können in der Praxis Konzentrationen von 1 bis 20 Gew.-%, insbesondere um zirka 10 Gew.-% verwendet werden.

20

Bei hohen Konzentrationen, zum Beispiel solche über 30 Gew.-%, handelt es sich meist um Konzentrate ("masterbatches"), welche als Farbmittel zur Erzeugung von Pigmentierungen mit niedrigerem Pigmentgehalt verwendet werden können. Die erfindungsgemässen Pigmente weisen dabei eine ausserordentlich tiefe Viscosität in üblichen Formulierungen auf, so dass diese gut verarbeitbar bleiben.

Zur Pigmentierung von organischen Materialen können die erfindungsgemässen Pigmente einzeln gebraucht werden. Es ist aber ebenfalls möglich, zwecks Erzielung verschiedener Farbtöne oder Farbeffekte den hochmolekularen, organischen Stoffen neben den erfindungsgemässen Pigmenten andere farbgebende Bestandteile wie Weiss-, Bunt-, Schwarz- oder Effektpigmente in beliebigen Mengen zuzufügen. 5 Werden Buntpigmente im Gemisch mit den erfindungsgemässen Pigmenten eingesetzt, so geschieht dies bevorzugt in einer gesamten Menge von 0,1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das hochmolekulare organische Material. Eine besonders hohe Goniochromatizität besitzt die bevorzugte Kombination eines erfindungsgemässen Pigments mit einem Effektpigment anderer, insbesondere komplementärer Farbe, 10 wobei Ausfärbungen des Effektpigments und Ausfärbungen des Buntpigments bei einem Messwinkel von 10° einen Farbtonunterschied (ΔH*) von 20 bis 340, insbesondere von 150 bis 210 aufweisen. Effektpigment und Buntpigment können in mehrschichtigen Effektlackierungen mit Vorteil in benachbarten Medien vorliegen.

Die Pigmentierung der hochmolekularen, organischen Substanzen mit den erfindungsgemässen Pigmenten erfolgt beispielsweise derart, dass man ein solches Pigment, gegebenenfalls in Form eines Masterbatches, diesen Substraten unter Verwendung von Walzwerken, Misch- oder Mahlapparaten zumischt. Das pigmentierte Material wird hierauf nach an sich bekannten Verfahren wie Kalandrieren, Pressen, Strangpressen, Streichen, Giessen oder Spritzgiessen in die gewünschte endgültige Form gebracht. Alle in der Kunststoffindustrie üblichen Zusätze, wie beispielsweise Weichmacher, Füllstoffe oder Stabilisatoren, können in gebräuchlichen Mengen vor oder nach der Einverleibung des Pigments in die Polymeren eingearbeitet werden. Insbesondere ist es erwünscht, zur Herstellung von nicht starren Formlingen oder zur Verringerung ihrer Sprödigkeit den hochmolekularen Verbindungen vor der Verformung Weichmacher, zum Beispiel Ester der Phosphorsäure, Phthalsäure oder Sebacinsäure, einzuverleiben.

Zum Pigmentieren von Lacken und Druckfarben werden die hochmolekularen organischen Materialien und die erfindungsgemässen Pigmente, gegebenenfalls zusammen mit üblichen Zusatzstoffen wie beispielsweise Füllmitteln, anderen Pigmenten, Siccativen oder Weichmachern, in einem gemeinsam organischen

30

Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch fein dispergiert bzw. gelöst. Man kann dabei so verfahren, dass man die einzelnen Komponenten für sich oder auch mehrere gemeinsam dispergiert bzw. löst, und erst hierauf alle Komponenten zusammenbringt.

Die erhaltenen Färbungen, beispielsweise in Kunststoffen, Lacken oder Druckfarben, bevorzugt in Lacken oder Druckfarben, besonders bevorzugt in Lacken, zeichnen sich durch vorzügliche Eigenschaften aus, insbesondere durch ausgesprochen hohe Sättigung und ausgezeichneten Echtheiten.

Handelt es sich beim zu pigmentierenden hochmolekularen Material um einen Lack, so handelt es sich insbesondere um einen Speziallack, ganz besonders bevorzugt um einen Automobillack.

10

15

Die erfindungsgemässen Pigmente eignen sich auch für kosmetische Zwecke, beispielsweise zum Schminken der Lippen oder der Haut und zum Färben der Haare oder der Nägel. Einen weiteren Gegenstand der Erfindung ist somit auch ein kosmetisches Präparat oder Zubereitung, enthaltend von 0,0001 bis 90 Gew.-% eines erfindungsgemässen Pigments, und von 10 bis 99,9999 % eines kosmetisch geeigneten Trägermaterials, bezogen auf das Gesamtgewicht des kosmetischen Präparates oder der Zubereitung.

Bei diesen kosmetischen Präparaten oder Zubereitungen handelt es sich beispielsweise um Lippenstifte, Mascarapräparate, Wangenschminken, Lidschatten, Eyeliners, Make up-Grundlagen, Nagellacke oder Haarshampoos, zum Beispiel in Form von Stiften, Salben, Cremes, Emulsionen, Suspensionen, Dispersionen, Pulvern oder Lösungen. Vorzugsweise enthalten die erfindungsgemässen kosmetischen Präparate und Zubereitungen das erfindungsgemässe Pigment in einer Menge zwischen 0,005 und 50 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Präparates.

25 Als Trägermaterialien für die erfindungsgemässen kosmetischen Präparate und Zubereitungen kommen die üblichen in derartigen Mitteln verwendeten Materialien in Frage. Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Erfindung, ohne deren Umfang einzuschränken (wo nicht anders angegeben, handelt es sich bei "%" immer um Gewichts-%):

Beispiel 1: 20,0 g Bi(NO₃)₃ · 5 H₂O werden unter Rühren in 70 ml 50%-iger Essigsäure gelöst (Lösung I). Andererseits werden 10,0 g Na-Acetat, 6,0 g Nal und 3,5 g Na-Benzoat in 350 ml Wasser gelöst (Lösung II). Anschliessend giesst man unter kräfigem Rühren innerhalb von 1 Min Lösung I in die Lösung II, wobei sich augenblicklich ein intensiv gelbgefärbter Niederschlag bildet. Zur Rekristallisation wird 24 h bei Raumtemperatur weitergerührt, wobei die Farbe der Mischung schliesslich orange wird. Der Rührer wird abgestellt, und es wird dreimal jeweils abdekantiert, Wasser zugegeben und neu aufgerührt. Schliesslich wird filtriert und der Filterkuchen dreimal mit 200 ml Wasser gewaschen. Die Ausbeute nach Trocknung bei 80°C/10³ Pa ist praktisch quantitativ, bezogen auf Bi(NO₃)₃. Der Vergleich des Röntgenbeugungsdiagramms mit denjenigen der Einzelkomponenten weist auf eine Festlösung hin.

Beispiel 2: Man verfährt wie in Beispiel 1, verwendet jedoch nur 2,0 g Na-Benzoat und zusätzlich 0,43 g NaF. Die Resultate sind mit denjenigen von Beispiel 1 vergleichbar.

Beispiel 3: Man verfährt wie in Beispiel 2, verwendet jedoch nur 0,21 g NaF und zusätzlich 0,63 g KBr. Die Resultate sind mit denjenigen von Beispiel 2 vergleichbar.

Beispiel 4: Man verfährt wie in Beispiel 1, verwendet jedoch nur 4,5 g Nal und 5,0 g
Na-Salicylat anstatt von 3,5 g Na-Benzoat. Die Resultate sind mit denjenigen von
Beispiel 1 vergleichbar.

Beispiel 5: Man verfährt wie in Beispiel 1, verwendet jedoch 6,0 g Na-Stearat anstelle von 3,5 g Na-Benzoat. Die Resultate sind mit denjenigen von Beispiel 1 vergleichbar.

Beispiel 6: Man verfährt wie in Beispiel 5, verwendet jedoch nur 4,0 g Na-Stearat. Die Resultate sind mit denjenigen von Beispiel 5 vergleichbar.

Beispiel 7: Man verfährt wie in Beispiel 5, verwendet jedoch nur 0,5 g Na-Stearat und zusätzlich 2,25 g KBr. Die Resultate sind mit denjenigen von Beispiel 5 vergleichbar.

<u>Beispiel 8</u>: Man verfährt wie in Beispiel 7, verwendet jedoch 0,75 g Na-Stearat und 2,0 g KBr. Die Resultate sind mit denjenigen von Beispiel 7 vergleichbar.

<u>Beispiel 9</u>: Man verfährt wie in Beispiel 1, verwendet jedoch nur 5,25 g Nal, 0,41 g Na-Stearat anstelle von 3,5 g Na-Benzoat und zusätzlich 2,65 g KBr. Die Resultate sind mit denjenigen von Beispiel 1 vergleichbar.

5

10

Beispiel 10: Man verfährt wie in Beispiel 9, verwendet jedoch 5,35 g Nal und 0,16 g Na-Stearat. Die Resultate sind mit denjenigen von Beispiel 9 vergleichbar.

Beispiel 11: Man verfährt wie in Beispiel 1, verwendet jedoch nur 5,5 g Nal und 1,5 g Na-Cyanat anstelle von 3,5 g Na-Benzoat. Die Resultate sind mit denjenigen von Beispiel 1 vergleichbar.

<u>Beispiel 12</u>: Man verfährt wie in Beispiel 11, verwendet jedoch 2,0 g Na-Thiocyanat anstelle von 1,5 g Na- Cyanat. Die Resultate sind mit denjenigen von Beispiel 11 vergleichbar.

Beispiel 13: Man verfährt wie in Beispiel 7, verwendet jedoch anstelle von 0,5 g Na-Stearat die gleiche Menge Na-Salicylat. Die Resultate sind mit denjenigen von Beispiel 7 vergleichbar.

<u>Beispiel 14</u>: Man verfährt wie in Beispiel 13, verwendet jedoch anstelle von 0,5 g Na-Salicylat die gleiche Menge Na-p-aminobenzoat. Die Resultate sind mit denjenigen von Beispiel 13 vergleichbar.

Beispiel 15: Man verfährt wie in Beispiel 14, verwendet jedoch kein KBr sondern 3,0 g anstelle von 0,5 g Na-p-aminobenzoat. Die Resultate sind mit denjenigen von Beispiel 14 vergleichbar.

Beispiel 16: Man verfährt wie in Beispiel 15, verwendet jedoch 6,25 g Nal und 2,75 g Na-p-aminobenzoat. Die Resultate sind mit denjenigen von Beispiel 15 vergleichbar.

25 <u>Beispiel 17</u>: Man verfährt wie in Beispiel 16, verwendet jedoch 6,5 g Nal und 2,5 g Na-

p-aminobenzoat. Die Resultate sind mit denjenigen von Beispiel 16 vergleichbar.

<u>Beispiel 18</u>: Man verfährt wie in Beispiel 16, verwendet jedoch nur 2,5 g Na-paminobenzoat. Die Resultate sind mit denjenigen von Beispiel 16 vergleichbar.

Beispiel 19: Man verfährt wie in Beispiel 16, verwendet jedoch 5,0 g Nal und 4,0 g Napaminobenzoat. Die Resultate sind mit denjenigen von Beispiel 16 vergleichbar.

Beispiel 20: Man verfährt wie in Beispiel 19, dispergiert jedoch 5,0 g Aluminium-Flakes (Metallux 2154TM, Eckart) in Lösung II vor dem Vereinigen mit Lösung I. Der pH-Wert wird durch Zugabe von Essigsäure auf 3,4 bis 3,6 eingestellt. Man erhält bräunlich erscheinende Flakes, welche in Kunststoffe oder Lacke eingearbeitet goldrote Färbungen mit sehr gute Lichtechtheit aufweisen.

<u>Beispiel 21</u>: Man verfährt wie in Beispiel 20, verwendet jedoch ein Schichtsilikat anstelle von Aluminium-Flakes.

10

<u>Beispiel 22</u>: Man verfährt wie in Beispiel 21, verwendet jedoch ein SiO₂-Plättchen anstelle des Schichtsilikates.

Beispiel 23: Man verfährt wie in Beispiel 21, verwendet jedoch Iriodin® Sterlingsilver® 9013 WR™ anstelle des Schichtsilikates. Man erhält ein Produkt, welches in einem Lack Rotgold erscheint.

Beispiele 24-46: Man verfährt wie in den Beispielen 1-23, redispergiert jedoch den feuchten Filterkuchen wieder in Wasser. Zur gerührten Suspension werden bei
 konstantem pH-Wert (< 7) Essigsäure und Natriumsilikat-Lösung synchron zugegeben, wobei SiO₂ auf das Produkt ausfällt. Dadurch wird eine Stabilisierung des Produktes gegen Umwelt- und Temperatureinflüsse sowie Wechselwirkungen mit umgebenden Materialien (Polyamid, Pulver-Lacke) erreicht.

Patentansprüche:

10

1. Festkörper der Formel BiOI · (BiOX), · (BiOL), worin

X für Cl, Br, F oder ein Gemisch $(Br)_m(Cl)_n(F)_o \times \frac{1}{m+n+o}$

L für CN, NC, NCO, NCS, O-Z, S-Z oder ein Gemisch mehrerer unterschiedlicher CN, NC, NCO, NCS, O-Z und/oder S-Z, 5

Z für COR₁, COOR₁, CONR₁R₂, CN, CSR₁, CSOR₁, SO₂R₁, $\stackrel{R_3}{\longrightarrow}$ $\stackrel{R_4}{\longrightarrow}$ oder für unsubstituiertes oder mit Halogen, NO₂, CN, NR₃R₄, NR₃R₄R₅⁺, NR₅COR₃, NR₅CONR₃R₄, R₃, OR₃, SR₃, CHO, CR₅OR₃OR₄, COR₃, SO₂R₃, SO₃, SO₃R₃, SO₂NR₃R₄, COO, COOR₃, $CONR_3R_4$, PO_3^- , $PO(OR_3)(OR_4)$, $SiR_5R_6R_7$, $OSiR_5R_6R_7$ oder $SiOR_5OR_6OR_7$ einfach oder mehrfach substituiertes C_6 - C_{24} Aryl oder C_4 - C_{24} Heteroaryl steht;

j eine Zahl von 0 bis 4, bevorzugt von 0,5 bis 1,2, und k eine Zahl von 0,005 bis 3, bevorzugt von 0,05 bis 2, besonders bevorzugt von 0,1 bis 1;

m, n und o je eine Zahl von 0 bis 10° , jedoch m, n und o nicht alle gleichzeitig 0, bevorzugt m 10⁶ und n und o von 0 bis 10⁵, besonders bevorzugt n von 0 bis 10⁴ und 15 o von 0 bis 10²; wobei

R, für unsubstituiertes oder mit Halogen, NO₂, CN, NR₃R₄, NR₃R₄R₅⁺, NR₅COR₃, NR₅CONR₃R₄, OR₃, SR₃, OBiO, SBiO, COO⁻, COOH, COOR₃, CHO, CR₅OR₃OR₄, COR₃, SO₂R₃, SO₃, SO₃H, SO₃R₃ oder OSiR₅R₆R₇ einfach oder mehrfach substituiertes

 C_3 - C_{24} Alkyl, C_3 - C_{24} Alkenyl, C_3 - C_{24} Alkinyl, C_3 - C_{24} Cycloalkyl, C_3 - C_{24} Cycloalkenyl oder 20 C_3 - C_{12} Heterocycloalkyl oder für unsubstituiertes oder mit Halogen, NO₂, CN, NR₃R₄, $NR_3R_4R_5^+$, NR_5COR_3 , $NR_5CONR_3R_4$, R_3 , OR_3 , SR_3 , CHO, $CR_5OR_3OR_4$, COR_3 , SO_2R_3 , SO_3 , SO_3R_3 , $SO_2NR_3R_4$, COO^7 , $COOR_3$, $CONR_3R_4$, PO_3^7 , $PO(OR_3)(OR_4)$, $SiR_5R_6R_7$, $OSiR_5R_6R_7$ oder SiOR₅OR₆OR₇ einfach oder mehrfach substituiertes C₆-C₂₄Aryl, C₇-C₂₄Aralkyl,

C₈-C₂₄Aralkylen oder C₄-C₂₄Heteroaryl steht; 25

R₂ unabhängig von R₁ für Wasserstoff oder R₁, wobei R₁ und R₂ gegebenenfalls über eine Direktbindung oder eine Brücke -O-, -S- oder -NC₁-C₈Alkyl- miteinander verbunden sein können, so dass zusammen ein fünf- oder sechsgliedriger Ring gebildet wird;

- R₃ und R₄ unabhängig voneinander für Wasserstoff, CN, OR₅, COO⁻, COOH, COOR₅, CONR₅R₆, COR₅, SO₂R₅, SO₃⁻, SO₃H, SO₃R₅ oder OSiR₅R₆R₇, oder für unsubstituiertes oder mit Halogen, NO₂, CN, NR₅R₆, NR₅R₆R₇⁺, NR₅COR₇, NR₅CONR₆R₇, OR₅, SR₅, COO⁻, COOH, COOR₅, CHO, CR₅OR₆OR₇, COR₅, SO₂R₅, SO₃⁻, SO₃H, SO₃R₅ oder OSiR₅R₆R₇, einfach oder mehrfach substituiertes C₁-C₂₄Alkyl, C₂-C₂₄Alkenyl, C₂-C₂₄Alkinyl, C₃-C₂₄Cycloalkyl, C₃-C₂₄Cycloalkenyl oder C₃-C₁₂Heterocycloalkyl, oder für unsubstituiertes oder mit Halogen, NO₂, CN, NR₅R₆, NR₅R₆R₇⁺, NR₅COR₆, NR₅CONR₆R₇, R₅, OR₅, SR₅, CHO, CR₅OR₆OR₇, COR₅, SO₂R₅, SO₃⁻, SO₂NR₅R₆, COO⁻, COOR₇, CONR₅R₆, PO₃⁻, PO(OR₅)(OR₆), SiR₅R₆R₇, OSiR₅R₆R₇ oder SiOR₅OR₆OR₇ einfach oder mehrfach substituiertes C₇-C₁₈Aralkyl, C₆-C₁₄Aryl oder C₅-C₁₃Heteroaryl stehen,
- oder NR₃R₄ einen fünf- oder sechsgliedrigen, gegebenenfalls einen weiteren N oder O-Atom enthaltenden Heterozyklus bedeuten, welcher einfach oder mehrfach mit C₁-C₈Alkyl substituiert sein kann; und
 - R_s , R_s und R_r unabhängig voneinander für Wasserstoff, C_1 - C_{20} Alkyl, C_2 - C_{20} Alkenyl, C_2 - C_{20} Alkinyl, C_7 - C_{18} Aralkyl C_6 - C_{14} Aryl oder C_5 - C_{13} Heteroaryl stehen, wobei R_s und R_s und/oder R_s und R_s gegebenenfalls über eine Direktbindung oder eine Brücke -O-, -S-oder -NC₁- C_8 Alkyl- miteinander verbunden sein können, so dass zusammen ein fünfoder sechsgliedriger Ring gebildet wird.
 - 2. Festkörper gemäss Anspruch 1, worin Z für CN, COR, P3 R4 oder für R1

20

unsubstituiertes oder substituiertes C₆-C₂₄Aryl, besonders bevorzugt für COR₁; R₁ für unsubstituiertes oder substituiertes C₃-C₂₄Alkyl, C₃-C₂₄Alkenyl, C₆-C₂₄Aryl oder C₈-C₂₄Aralkylen; R₃ und R₄ unabhängig voneinander für Wasserstoff, CN, OR₅, COOR₅, CONR₅R₆ oder COR₅, oder für unsubstituiertes oder substituiertes C₁-C₂₄Alkyl,

C₇-C₁₈Aralkyl oder C₆-C₁₄Aryl; oder NR₃R₄ für ein fünf- oder sechsgliedrigen, gegebenenfalls einen weiteren N oder O-Atom enthaltendes Heterozyklus, welcher einfach oder mehrfach mit C₁-C₈Alkyl substituiert sein kann; R₅, R₆ und R, unabhängig voneinander für Wasserstoff, C₁-C₂₀Alkyl, C₂-C₂₀Alkenyl, C₂-C₂₀Alkinyl oder C₇-C₁₈Aralkyl stehen, wobei R₅ und R₆ und/oder R₆ und R, gegebenenfalls über eine Direktbindung oder eine Brücke -O-, -S- oder -NC₁-C₈Alkyl- miteinander verbunden sein können, so dass zusammen ein fünf- oder sechsgliedriger Ring gebildet wird. R₅, R₆ und R₇ können gegebenenfalls selbst substituiert sein.

5

20

- 3. Festkörper gemäss Anspruch 2, worin R₁ für mit einer; zwei oder drei Resten ausgewählt aus der Gruppe bestehens aus OR₃, NR₃R₄ und NO₂ substituiertes C₆-C₂₄Aryl oder C₈-C₂₄Aralkylen steht.
 - 4. Festkörper gemäss Anspruch 1, 2 oder 3, welcher hauptsächlich oder ausschliesslich im Kristallgitter von Bismuthalogenid ist.
- 5. Festkörper gemäss Anspruch 1, 2, 3 oder 4, worin die Summe j+k von 0,1 bis 3, bevorzugt von 0,2 bis 1,5 ist.
 - 6. Verfahren zur Herstellung eines Bismutoxyhalogenids durch Kombination von I⁻ und gegebenenfalls X⁻ mit einer Lösung von BiO⁺-lonen in einem Lösemittel unter Bedingungen, so dass ein im Lösemittel unlöslicher Festkörper ausfällt, dadurch gekennzeichnet, dass L⁻ während der Ausfällung des Festkörpers im Lösemittel vorhanden ist und der ausfallende Festkörper der Formel BiOI · (BiOX)_i · (BiOL)_k ist.
 - 7. Verfahren gemäss Anspruch 6, worin die Ausfällung bei einem pH-Wert von 1 bis 9 durchgeführt wird.
- 8. Plättchen einer Länge von 2 μm bis 5 mm, Breite von 2 μm bis 2 mm und Dicke von 50 nm bis 1,5 μm, wobei das Verhältnis von Länge zu Höhe mindestens 5:1, das
 25 Verhältnis von Breite zu Höhe mindestens 3:1, und das Verhältnis von Länge zu Breite höchstens 5:1 betragen, dadurch gekennzeichnet, dass sie mit einem Festkörper der Formel BiOl·(BiOX), (BiOL), beschichtet sind.

- 9. Plättchen gemäss Anspruch 8, beschichtet mit von 1 bis 1000 Gew.-%, bevorzugt von 5 bis 500 Gew.-%, besonders bevorzugt von 10 bis 200 Gew.-%, bezogen auf die beschichteten Plättchen, Festkörper der Formel BiOI · (BiOX), · (BiOL), ·
- 10. Verfahren zur Beschichtung von Partikeln mit Bismutoxyhalogenid durch
 5 Kombination von I⁻ und gegebenenfalls X⁻ mit einer Lösung von BiO⁺-Ionen in einem Lösemittel unter Bedingungen, so dass ein im Lösemittel unlöslicher Festkörper ausfällt, dadurch gekennzeichnet, dass L⁻ während der Ausfällung des Festkörpers im Lösemittel vorhanden ist und die Partikeln mit einem Festkörper der Formel BiOI · (BiOX)_i · (BiOL)_k beschichtet werden.
- 10 11. Verfahren gemäss Anspruch 10, worin die Partikel in Form einer Suspension sind.
 - 12. Verfahren gemäss Anspruch 11, worin die Beschichtung im Anschluss an der Herstellung der Partikeln ohne Zwischenisolierung durchgeführt wird.

15

- 13. Stoffzusammensetzung, enthaltend ein Festkörper gemäss Anspruch 1, 2, 3, 4 oder 5 oder Plättchen gemäss Anspruch 8 oder 9 sowie mindestens ein weiteres Weiss-, Schwarz-, Bunt- oder Effektpigment.
- 14. Stoffzusammensetzung, enthaltend ein hochmolekulares organisches Material und von 0,01 bis 80 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 30 Gew.-%, bezogen auf das hochmolekulare organische Material, eines Festkörpers gemäss Anspruch 1, 2, 3, 4 oder 5 oder Plättchen gemäss Anspruch 8 oder 9.

Zusammenfassung

5

Die Erfindung betrifft neue Farbmittel auf der Basis von Bismutoxyhalogenid und Bismutoxycarboxylaten, Bismutoxyenolaten oder Bismutoxysulfonaten und deren Verwendung als Pigmente und Beschichtungsmitteln. Bevorzugt handelt es sich dabei um Festlösungen, besonders bevorzugt um Festlösungen hauptsächlich im tetragonalen Kristallgitter von Bismutoxyhalogenid.

PGT/EP2004/050674

This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

	BLACK BORDERS
	IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
	FADED TEXT OR DRAWING
	BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
_	SKEWED/SLANTED IMAGES
	COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
	GRAY SCALE DOCUMENTS
	LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
	REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
	OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox